# 11-1

# 母公開特許公報(A) 昭61-43183

@Int\_Cl\_4

識別配号

庁内整理番号

❸公開 昭和61年(1986)3月1日

C 07 D 311/16 A 61 K 31/495 101 ABF- 6640-4C 7252-4C

警査請求 未請求 発明の数 5 (全15頁)

❷発明の名称 新規2H-1-ベンゾピラン-2-オン誘導体、その製法およびこ

れを含有する抗アレルギー性疾患治療剤

砂特 関 昭60-166056

**公出 顧 昭60(1985)7月29日** 

優先権主張 Ø1984年7月28日90西ドイツ(DE)のP3427985.7

<sup>□</sup>
の発 明 者 ェルンスト・クリスチ ドイツ連邦共和国マンハイム1・ベートーヴェンシュトラ

ヤン・ヴィツチ ーセ :

⑪出 賢 人 ベーリンガー・マンハ ドイツ連邦共和国マンハイム31・ザントホーフェルストラ

イム・ゲゼルシヤフ ーセ 11

ト・ミット・ベシユレンクテル・ハフツング

00代 選 人 弁理士 矢野 敏雄 外1名

最終頁に続く

明 細 都

- 2 特許請求の範囲
  - 1 一般式:

【式中 B1 は場合により、低級アルキル、低級アルコキシ、ヒドロキシまたはハロゲンにより散換されていてよいフェニルにより置換されている低級アルギル落を扱わし、 B2 はトリフルオロメチル、シアノ、ヒドロキンメチル、アルコニキシメチル、アシルオキシメチル、ハロゲンメチル、アミノメチル、モノー

The second secon

またはジアルキルアミノメチル、アンル、カ ルポキシル、アルコキシカルポニル、または 1つまたは2つの低級アルヰルにより歴換さ れていてよいカルパモイルを扱わすか、また は R1 はトリフルオロメチル、シアノ、ヒド ロキシメテル、アルコキシメテル、アシルオ メテル:ハロゲンメテル、アミノメテル モノーまたはジアルキルアミノメチル、アシ ん、カルポキシル、アルコキシカルポニル、 または1つまたは2つの低級アルキルにより 意挟されていてよいカルパモイルを扱わし、 Rg は場合により、 低級アルサル、低級アル コキシ、ヒドロキシまたはハロゲンにより世 換されていてよいフェニルにより置換されて いる、低級アルキル基を扱わし、 Rs は低級 ナルキル、低級アルコキン、ヒドロキシまた はハロゲンにより最換されていてよい、フェ ニル・またはペンジル盖を扱わす ] で示され る2日-1-ペングピラン-2-オン誘導体 ならびにその業学的に闘客性の塩。

### 2. 一数式:

キシメテル、ファン・ステル、アシステル、アシステル、アシステル、アシステル、アン・カルボキシル、アルコキシカルがニルの低級アルキルには2つの低級アルキルになり、ないないの低級アルキル、低級アルキル、低級アルロがりを低級といる。 Ra は場合により、 なまたはハロがりをしている。 Ra は場合により、 なまたはハロがりを表わし、 Ra ははまたである。 C の数学的に関係を表われていまたはペンジルあを表われていまたはペンジルがを表われていまたに、 A R - 1 - 2 での数学的に関係性の複の数法において、一般式目:

【式中Rは上述のものを扱わし、Xは反応性 あを表わす】の化合物と、一般式Ⅱ:

$$\begin{array}{c}
R_{\theta} \\
R_{1} \\
R_{1}
\end{array}$$

「式中 R1 および R2 は上述のものを扱わす〕の化合物とを、自体公知の方法で紹合させ、引 税を所譲により、得られた一般式 1 の化合物を、配化または避元、加水分類、アルコール分類、アルマル化またはアシル化により、式 1 の他の化合物に変え、ならびに場合により、付られた化合物を総容性の地に変えることを特徴とする、2 H − 1 − ペンプピラン − 2 − オン野導体の製法。

#### 3. 一段式:

$$\begin{pmatrix} R_2 \\ R_1 \\ CH_2 \end{pmatrix}_{5} - N \qquad N - R_5$$

【式中 Rz は場合により、 低級アルキル、低 数アルコキシ、ヒドロキシまたはハロゲンに より置換されていてよいフェニルにより散換 されている低級アル中ル茜を扱わし、 Raは トリフルオロメチル、シアノ、ヒドロキシメ チル、アルコキシメチル、アシルオキシメチ ル、ハロゲンメチル、アミノメチル、モノー ルポキシル、アルコキシカルポニルまたは 1 つまたは2つの低敏アルキルにより昼後され ていてよいカルパモイルを扱わすか、または R1 はトリフルオロメチル、 シアノ、ヒドロ シメチル;ベロゲンメチル、アミノメチル、 モノーまたはジアルキルアミノステル、アシ ル、カルポキシル、アルコキシカルポニル、 または1つまたは2つの低級アルキルにより 置換されていでよいカルパモイルを扱わし、 およびRgは場合により、 低級アルキル、低 級アルコキシ、ヒドロキシまたはハロゲンに

より最終されていてよいフェニルにより世換されている、低級アルキル基を表わし、Rg は低級アルキル、低級アルコキシ、ヒドロキ シまたはヘロゲンにより散換されていてよい フェニル・またはペンジル基を表わす〕で示 される2B・1・ペングビラン・2・オン静 みならびにその葉学的に襲撃性の塩の製法 において、一般式化:

〔式中R<sub>1</sub>、R<sub>2</sub> およびXは上述のものを扱わ す〕の化合物と、一般式V:

[ 式中 R<sub>3</sub> は上述のものを扱わす ] の化合物 とを自体公知の方法で総合させ、引続を所望 により、得られた式 ] の化合物を、微化また

ル、モノ‐またはジアルキルアミノメチル、 アシル、カルポキシル、アルコキシカルポュ ル、または1つまたは2つの低級アルキルに より登扱されていてよいカルパモイルを扱わ すか、または R1 はトリフルオロメチル、 シ アノ、ヒドロキシメチル、アルコキシメチル アンルオキシメチル; ハロゲンメチル、アミ ノメチル、モノーまたはジアルキルアミノメ チル、ナシル、カルポキシル、ナルコキシカ ルポコル、または1つまたは2つの低級アル キルにより監換されていてよいカルパモイル を表わし、 Raは場合により、低数アルキル、 低級アルコキシ、ヒドロキシまたはハロゲン により配換されていてよいフェニルにより最 換されている低級アルキル基を扱わし、 Ra は低級アルキル、低級アルコキシ、ヒドロキ シまたはハロゲンにより魔扱されていてよい フェニル‐またはペンジル基を表わす〕で示 される2H-1-ペンプピラン-2-オン餝 専体ならびにその薬学的に等容性の塩の製法

は還元、加水分解、アルコール分解、アルキル化またはアシル化により式 I の他の化合物化変え、ならびに場合により移られた化合物を観客性の塩化変えることを特徴とする、 2 日 - 1 - ペンプピラン - 2 - オン誘導体の数法。

# 4. 一般式:

$$\begin{array}{c}
R_{8} \\
0 \\
0 \\
CH_{8})_{5}-N \\
N-R_{5}
\end{array}$$
(1)

(式中 R<sub>1</sub> は物合により、 低級 アルキル、 低級 アルコキシ、 ヒドロキシまたは ハロゲンにより 散換 されていてよいフェニルにより 物合により 置換 されている 低級 アルキル基を 表わし、 R<sub>8</sub> はトリフルオロメチル、 シアノ、 ヒドロキシメチル、 アルコキシメチル、 アシルオキシメチル、 フミノメチ

において、 Rs が場合により復換されたペン ジル基である場合、一般式引:

「式中R1 およびRs は上述のものを扱わす〕の化合物と、式X-Rs (式中R5 およびXは上述のものを扱わす〕の化合物とを、自体公知の方法で総合させ、引続き所望により、得られた式1の化合物を酸化または遅元、加水分解、アルコール分解、アルキル化またはアレル化により、一般式1の他の化合物に変え、ならびに場合により得られた化合物を総容性の進に変えることを特徴とする、2 H - 1 - ペングピラン・2 - オン鉄海体の製法。

### 5. 一般式:

$$\begin{pmatrix} R_3 \\ R_3 \\ CH_3 \end{pmatrix}_{5-N} N-R_5$$
 (1)

### 3 発明の詳細な説明

### 世典上の利用分野

本発明は、新規2日-1-ペングピラン-2 -オン簡単体、その製法およびこれを含有する 抗アレルヤー疾患治療剤に関する。

# 発明を遊成するための手段

本処甲の対数は、一数式1:

$$(CH_9)_{5}-N$$

$$N-R_3$$
(1)

〔式中 R₁ は場合により、 供数アルキル、供級アルコキシ、ヒドロキシまたはハロゲンにより 難換されていてよいフェニルにより競換されている低級アルキル基を扱わし、

Roはトリフルオロメチル、 シアノ、ヒドロキ シメチル、アルコキシメチル、アシルオキシメ ナル;ハロゲンメチル、アミノメチル、モノー またはジアルキル・アミノメチル、アシル、カ ルポキシル、アルコキシカルポニル、または1 つまたは2つの低数アルキルにより微換されて いてよいカルペモイルを扱わすか、または R1 はトリフルオロメチル、シアノ、ヒドロキ シメテル、アルコキシメテル、アシルオキシメ テル;ハロゲンメテル、アミノメテル、モノー またはジアルキルアミノメテル、アシル、カル ポキシル、アルコキシカルボニル、または1つ または2つの低数アルキルにより最後されてい てよいカルペモイルを扱わし、

Ra は場合により、 低級アルャル、低級アルコ ャン、ヒドロャンまたはハロゲンにより置換さ れていてよいフェニルにより置換されている低 級アルキル基を扱わし、

Rs は低級アルサル、 低級アルコキシ、ヒドロキシまたはハロゲンにより関後されていてよいフェニル・またはペンジル基を扱わす〕で示される新規2日・1・ペングピラン・2・オン誘導体ならびにその薬学的に配容性の塩である。

低級アルキル当 R1 または R2 としてならびにフェニル基の関係基としては、1~6、特に1~4の C 原子を有するようなもの、殊にメチルおよびエテルが重要である。

,低級アルコキシ散換当は1~6、時に1~4

の C 原子を含有し、有利にメトキシおよびエト 中 シである。ア シルオキシメテルは、殊にペン ナイルオキシ - 、ピパロイルオキシ・およびア セチルオキシ - メチルを扱わす。

アシルは1~6のC原子を含有し、有利にホルミル、アセチルおよびプロピオニル基である。 ハロゲンは、全ての場合、フツ黒、塩果および 呉刄を扱わし、有利に塩素である。

アミノ基(またアミド基)の有利な戦換器は メチルおよびエチルである。アルコキシカルポ ニル基としては、メトキシーおよびエトキシカ ルポニルが有利である。

新規化合物は、経口および扱入適用後も、皮 的および気管支のアレルギー反応に強い抑制作 用を行なう。これは抗康 - または抗免疫グロデ リン IgE により認起される種々の細胞、たとえ はヒトの白血珠からのヒスタミンおよびプロテ イナーせのような他のメディエーター

( mediator ) の遊離を抑制する。 飲化合物は さらにメディエーター、数にヒスタミンに対し 拮抗作用を有する。

この作用に基づき、酸化合物はまた抗炎症剤 ともみなすこともできる。

一般式】で示される化合物の製法は、

# a) 一般式1:

〔式中 Rs は上述のものを扱わし、 X は反応性 基を表わす〕の化合物とし、一般式 ▮ :

$$\begin{array}{c}
R_2 \\
R_1 \\
0
\end{array}$$

[式中 R<sub>1</sub> および R<sub>2</sub> は上述のものを扱わす]の 化合物とを自体公知の方法で紹合させるか、ま たは

### b) 一般式》:

[式中 R<sub>1</sub> 、 R<sub>2</sub> および X は上述のものを殺わす] の化合物と、一般式 V:

〔式中 R3 は上述のものを扱わす〕 の化合物とを自体公知の方法で紹合させるか、または
c) R3 が場合により置換されたペンジル基である場合には、一般式 Ni:

$$\begin{array}{cccc}
R_{g} & & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & &$$

【式中 R1 および R2 は上述のものを扱わす〕の化合物と、式:X-R3 【式中 R3 および X は上述のものを扱わす〕の化合物とを自体公知の方法で総合させ、その後得られた生成物を、所望により裏学的に認客性の頃に変えることを特徴とする。

反応性者 X としては殊にヘロゲンが挙げられる。

他面において、一般式lの化合物は、一般式 W:

$$\begin{array}{c}
R_2 \\
\vdots \\
C = 0 \\
OH
\end{array}$$
(VI)

【式中Rは水業原子、容易に除去しうる保設基」(たとえばテトラヒドロピラコル、ペンジルまたはメテル)または基準

を扱わす〕の化合物を、一般式員:

〔式中 Re はカルポキシル官能基、エステルー・ またはニトリル基または官能基

-co-o-co-cH<sub>2</sub>R<sub>1</sub> を扱わす ] の化合物と総合させ、場合により保護基を除去し、生じるフェノールを a ) または b ) により反応させることにより製造することもできる。

R1 がたとえばニトリル自飽基のような電気 能性基を扱わし、 R2 は低級アルキル基または 場合により散換されたペンジル基を扱わす一般 式 1 で示される化合物は、一般式 X :

$$\bigcup_{\substack{0\\1\\R}} K_0 = X_0$$

[ 式中Rは上述のものを扱わす]の化合物から ジアプアルカンまたは場合により狭置換された

3.によるアルキル化ないしはアシル化としてたとえばアルキル化剤によるヒドロキシメチル

茲のエーテル化またはアミノメチル官能器のア
シル化によるカルポンフミドの形成が挙げられる。

a~cK記載された及応は、全て自体公知の方法により実施される。そこで、たとえば米国特許第3311636号明細書には、ヒドロキシサリテルアルデヒドの反応が記載され、米国特許第3053679号明細書には、水酸化アルカリの存在での4-メテル~5・7-ジヒドロキシークマリンとアミノアルキルハロゲン化物との反応が配載されている。

反応 a ~ c 化おいて遊離する 酸 HX を 指提する ために、 特に 酸結合剤、 たとえば アルカリ金 異 ~ または アルカリ土 類金 風の 炭 散塩、 アルカリ 金 男 世 散 水 素 塩、 アルカリ 金 異 ~ または アルカリ 土 類金 銭 水 散 化 物 または アルカリアルコレートの 存在 で作 発 する。 アミンアル キル 化の ために、 微 受 彩体 として 第三アミンも 適している。

フェニルジアザメタンとの反応により製造できる。これはまた、クマリン職の 4位におけるアルキル化ないしはペンジル化である。

一般式」の化合物は、置換蓄 R1 ないし R2 に 変化を行なりことによつても得られる。

このような変化は、

- 1. 酸化-または避元反応により、
- 2. 加水分解 またはアルコール分解反応化より、
- 3. アル中ル化-またはアシル化反応により 行なうことができる。

このような変化の例は、カルボキャンル官能基のヒドロキシメテル基への選元、ないしに、ないでは、ないでは、ないでは、メテル基のハロゲンイミドを用いる。とか、基のハロゲンメテル基への敗化である。というとしては、ニトリルを認めない。というにカルボン酸への加水のアルコール分割も挙げられる。

反応媒体としては、有利にたとえばアセトン、 プタノン、ジメチルホルムアミド、 供級アルコールのような不活性格剤が使用され、 アミノアルキル化のためにはテトラヒドロフランまたは ジオヤサンのような襲状エーテルも使用される。

自体公知の防嶽反応には敗性総合別ならびに アルカリ性総合別も使用される。 酸性総合別と しては、たとえばガス状塩化水素 (物合により たとえば塩化亜鉛のようなルイス酸の存在で) が挙げられる。塩基性総合剤としては、たとえ ばアルカリ金属ーおよびアルカリ土粉金異水酸 化物、アルカリアルコラートおよびカルポン酸 のアルカリ塩が使用される。

総合反応は有利に、たとえば氷酢酸のような 被状反応媒体中(酸性縮合のために)または水 ないしアルコール中(塩基性総合のために)で 実施される。個々の協合、このような縮合は、 しかし反応成分を約220℃の風度で一緒に否 酸することにより行なわれ、その誤たとえば酢 酸ナトリウムのような触数量の助剤の添加が必 畏であることが利明した。

ジアゲアルカンないしはフェニルジアゲメタンを用いるアルキル化ないしはペンジル化は、

最初に、クリンギング(Clinging)、 ディーン (Dean)、フートン (Houghton) およびパーク (Park) によつてテトラヘドロン レタース (Tetrahedron Letters) 第15巻 (1976年)、第1227~1228ページに記載された。反応は、テトラヒドロフランとエーテルからかる混合物中で0~20℃の温度で行なわれる。

官能基 R<sub>1</sub> ないし R<sub>2</sub> の他の官能基への上述された変換のためには、有機化学の簡単方法が使用される。

アルキル化をヒドロキンクマリン(方法 a) またはピペラジン段(方法 b および c )で実施 しようとする場合、アルキル化可能な官館基 R1 ないし R2 を放初に保証基により対象しなけ ればならないことは明らかである。 a , b また は c により反応を行なつた後、保証基を再び除

リマー(たとえば被状ポリエテレンオキシド) または無水ソルビタンのポリエテレン誘導体で ある。

因形の狙特物質は、たとえば、でんぷん、乳糖、マンニット、メテルセルロース、タルク、 為分散性ケイ像、高分子ポリマー(たとえばポ リエチレングリコール)である。

註口適用に適した調剤は、防盤の場合には燥除・および甘味物質を含有していてよい。外用のためには、本発明による物質 1 を、パウダーおよび軟行の形で使用することもできる。このためには、これをたとえば、粉末状の生理学的に認容性の希釈剤ないしは常用の軟膏基剤と温合する。

投与される用量は、扱取者の年令、健康および体重、発息の程度、場合により同時に実施される他の治療の種類、治療の規度および所望の作用の種類に依存する。通常、活性化合物の、1日の配量は、0.1~50m/以体重である。通常、所望の結果を得るために、1日あたり1

去する。

たとえば塩酸、保酸、リン酸、乳酸、クエン酸またはアルキルスルホン酸のような楽学的に 認容性の無機または有機酸を用いて塩を製造するためには、物質を相当する酸と反応させることができる。

回または数個の適用で、 0.5 ~ 4 0 、 特に 1.0 ~ 2 0 9 / kg / 日が有効である。

新規化合物のすぐれた作用は、受動性感作モルモットにおける、抗原防発性気管支痙壁の抑 観の比較により示される。特に試験は次のよう に行なつた。

### 抗血液の製造:

抗原を卵白アルナミンで2個再結晶する。抗原の生理食権水(5 町/ W )およびフロインドの完全アジュペントの等量を乳化し、成長雄モルモットの各々の後足に注射した〔デイピス(Davies)およびジョンソン(Johnson):インターナショナル アルキーフス オプ アレルギー アンド アプライド イムノロジー(Int.Arch.Allergy)、 第41巻、第648~654ページ、1971年)。

・動物を採血し、プールされた血清を - 2 U ℃ で貯蔵した。

## 受動性感作:

治釈集1:5日の抗血清 0.5 端の注射液を、

チャレンジ的 2 4~ 4 8 時間に静駅内投与した。 モルモントを、ペントパルピトンナトリウム (4 U my/kg i.p.) で麻酔をかけた。カニユー レを、気管および頸静脈につなぎ、肺を 7 2 拍 /分の割合かつ 6~ 8 Mの一定拍出量でポンプ でふくらませた。

卵 アルナミンの静脉内住射により激起された
気管支型撃を、コンツェット レスラー
( Konsett Roessler ) により発表され ( 気管
支助内で調べるための試験模型、ナウニュン・
シュミードベルタの アルキーフ フェア エ
タスペリメンテレ パソロジー アンド ファ
ーマコロジー ( Naunyn-Schmiodeborgs Arch.
exp. Path. Pharmak )、 第195巻、第71
~74ページ、1940年]かつコリアー
( Collier ) およびジェームス ( James ) によ
り 変性された方法により測定した ( コリアー
( Holgate )、 H.O.J.、 J.A. ホルガーテ
( Holgate )、 M. シャヘテル ( Schachter )
: モルモットにおけるプラジャニンの気管支収

船作用、"プリテインシュ ジャーナル オプファーマコロジー アンド ケモテラピー(Brit. J. Pharmacol.) \* 第 1 5 巻、第 290頁、1 9 6 0 年 〕。

医薬を抗原注射の75分的に経口投与した。 計算のために次式を使用した:

- b = 抗原注射後の気管支痙撃、トレーシング曲 扱から動で測定。
- n 気智カニューレのアームを圧締めした場合
  のトレーシング曲線の収高高さ (nn)
- a =注射的のトレーシング曲部の高さ (nm)

気管支痙攣の阻止率(5)は、抗原適用の3分後に、医薬で前処理された押と、対照群との 比較により計算された。

受励性感作モルモントにおいて抗原により調発 された気管支型機(Brap )の抑制

<i>(</i> 79	用数( <i>mg / kg</i> )	Baspの抑動(多)
3	0.1	88
7a	0.1	23
10	0.1	83
y	U.75	37
6	0.1	35
۸	0.2	3

A = 1 - ( 4 - クロロペンジル ) - 4 - [ 3 ( 3 . 4 - ジメチル - クマリン - 7 - イル - オキン ) - プロピル ] - ピペラジン

次の契絶例で、本発別による方法を静述する:

契施例に挙げられた化合物の他に、次のもの が有利である:

3 - プロモメチル - 7 - < 3 - < 4 -</li>
 (4 - クロロフエニル)メチル ] - 1 - ピペラジニル>プロポキシ> - 4 - メチル・2日-

1 - ペンザビラン - 2 - オン

2 3-アミノメチル-7-<3-<4-[(4-クロロフエニル)メチル]-1-ビペ ・ラジニル>プロポキシ>・4-メチル-2H-1-ペンダビラン~2-オン

3. 7 - く3 - く4 - [ (4 - クロロフエニル)メチル] - 1 - ビペラジニル>プロポキシ> - 3 - ジエチルTミノメチル - 4 - メチル - 2日 - 1 - ペンダビラン - 2 - オン

4. 7 - くる - く4 - 【(4 - クロロフェニル)メチル】 - 1 - ピペラジニル>プロポキン> - 3 - メトキシメチル - 4 - メチル - 2 H - 1 - ペンザピラン - 2 - オン

5. 7 - < 3 - < 4 - ( ( 4 - クロロフェニル)メチル] - 1 - ピペラジニル - プロポキシ> - 4 - メチル - 3 - トリフルオロメチル - 2 H - 1 - ペンダピラン - 2 - オン

4 7 - < 3 - < 4 - [ (4 - クロロフエニル)メチル] - 1 - ピペラジニル>プロポキシ>- 5 - シアノ - 4 - フエニルメチル - 2 B. - 1

- ペンチピラン - 2 - オン

7 - く3 - く4 - [(4 - クロロフエニル)メチル] - 1 - ピペラジニル>プロボキシ> - 4 - フエニルメチル - 2 H - 1 - ペンザピラン・2 - オン - 3 - カルポン酸

ならびにそのエチルエステル、アミドおよびジ エチルアミド

8. 4-[(4-クロルフエニル)メナル]
- 7-<3-<4-[(4-クロルフエニル)
- メチル] - 1-ピペラジニル>プロボキシ>
- 3-シアノ-2H-1-ペンプピラン-2オン

9. 4-〔(4-クロルフエニル)メチル〕 -7-<3-<4-〔(4-クロルフエニル) -メチル〕-1-ピペラジニル>プロボキシ> -2H-1-ペングピラン-2-オン-3-カ ポン酸

ならびにそのエテルエステル、アミドおよびジ エテルアミド

10. 7 - < 3 - < 4 - [ ( 4 - 9 p p 7 エニ

ル)メチル] - 1 - ピペラジニル>プロポキシ - 3 - フエニルメテル - 2 H - 1 - ペンザビラ ン - 2 - オン - 4 - カルポン散 ならびにそのアミド

11 7 - < 3 - < 4 - [ ( 4 - 9 ロロフェニル) メテル] - 1 - ピペラジニル>プロポキシ> - 4 - ヒドロキシメテル - 3 - フェニルメテル - 2 H - 1 - ペングピラン - 2 - オン

12. 7 - < 3 - < 4 - [ ( 4 - 9 ロ ロ フ エ ニ ル ) メ チ ル ] - 1 - ピペラジニル>プロポ キ シ> - 4 - メト キ シ メ チ ル - 3 - フ エ ニ ル メ チ ル - 2 日 - 1 - ペングピラン - 2 - オ ン

13. 3 - [ ( 4 - クロロフエニル ) メチル ]
- 7 - < 3 - < 4 - [ ( 4 - クロロフエニル )
- メチル ] - 1 - ピペラジニル>プロポキシ>
- 2日 - 1 - ペンザピラン - 2 - オン - 4 - カルポン酸

称らびにそのエチルエステルおよびアミド 14. 3 - [(4-クロロフエニル)メチル〕 - 7 - <3-<4-[(4-クロロフエニル)

- メチル ] - 1 - ピペラジニル>プロポキシ> - 4 - ヒドロキシメチル - 2 H - 1 - ペンダピ ラン - 2 - オン

15. 3 - ( ( 4 - タロロフエニル ) メチル ]
- 7 - < 3 - < 4 - ( ( 4 - クロロフエニル )
- メチル ] - 1 - 世ペラジニル>プロポキシ> - メトキシメチル - 2 日 - 1 - ペングピラン
- 2 - オン

# 実 施 例

61 1

7 - く3 - く4 - [(4 - クロロフエニル)メチル) - 1 - ピペラジニル>プロボキシ> -3 - メチル - 2 H - 1 - ペンダビラン - 2 - オン - 4 - カルボン酸 - エチルエステル

7 - ヒドロキシ・3 - メテル・2 H - 1 - ペングピラン・2 - オン・4 - カルポン酸・エテルエステル1 U.5 y ( 4 2 ミリモル )、プタノン 2 3 U N および粉砕した無水炭酸カリウム1 8.U y ( 1 3 O ミリモル ) から成る懸渤液を2時間湿流温度に係ち、冷却し、スパチュラ先

増量の日々化カリウムを添加し、プタノン 100 W および3 - く4 - 【(4 - クロロフェニル)メチル】 - 1 - ピペラジニルンプロピルクロリド13.3 B (46 ミリモル)から成る形をを発わずる。引続き16時間最流温度に保つ。その後わずかに冷却し、なお温かいうちに吸引に避防し、減免機械する。独塩基を約ェタノールを移し、2倍モル量のマレイン酸を添加し、冷却し、塩を吸引減過し、エタノールから再結晶する。

収量: 175~176℃の融点を有するジーマレイン改塩27.0g( 温齢値の87%) 遊離塩基は75℃で静敏する(エタノール)。
これと同様にして、

a) 7 - くる - く 4 - 〔 ( 4 - クロロフエニル) メチル 〕 - 1 - ピペラジニルンプロポキシ> -る - フエニルメチル - 2 日 - 1 - ペンゾピラン - 2 - オン - 4 - カルポン阪 - エチルエステル

A CONTRACTOR OF THE CONTRACTOR

*b*'.

7 - ヒドロ中シ・3 - フェニルメテル - 2日 -1 - ペンサビラン - 2 - オン - 4 - カルポン数 - エテルエステルおよび

3 - < 4 - [ ( 4 - クロロフエニル ) メチル ] - 1 - セペラジニル>プロゼルクロリドから 製造される。

Ø1 2

7 - く3 - く4 - 〔(4 - クロロフエニル) メチル〕 - 1 - ピペラジニル>プロボキシ>3 - メチル - 2 H - 1 - ペンプピラン - 2 - オン - 4 - カルボン欧

前述のエチルエステル(遊館塩基の形で) 13.5 g(27 さりモル)、エタノール50 m および2 N NaOH 25 m から成る混合物を塩温 で3時間投押し、前 HCL で酸性にし、真空中で わずかに設めする。その後、吸引濾過し、租生 成物を非常にお訳された塩酸から再結晶する。 収並:238~241 ℃(分解)の融点を有す るジ塩酸塩11.8 g(建)値の80 g)。 99i 3

7 - <3 - < 4 - ( ( 4 - クロルフエニル )
メチル ] - 1 - ビペラジニル>プロボキシ> 4 - ヒドロキシメチル - 3 - メチル - 2 H - 1
- ペンプピラン - 2 - オン

7 - く3 - く4 - ( ( 4 - クロロフェニル) > 3 - 1 - ピペラジニルンプロコボ 2 リーカー 2 H - 1 - ピペラジニルンピラン・2 H - 1 - ピペラジニルンピラン・3 - 4 - カルポン酸塩 1.7 9 ( 3 8 8.7 9 に 2 りの 2 8 9 に 2 0.9 8 9 0 に 2 0.9 8 9 に 2 0.9 8 9 0 に 2 0.9 9 0 に 2 0

温で2時間投押し、引起き真空中で蒸発機能し 残分に氷および炭酸水泉ナトリウム器被から成 る協合物を加える。次いで、酢酸エステルで数 回抽出し、抽出物を緩散ナトリウムで乾燥し、 最後に蒸発機能する。エタノールから再結晶し た後、破点135℃を有する塩差0.8 4g(理 論館の59%)が得られる。ジ塩酸塩:酸点 241℃(メタノール)。

69 4

7 - く3 - く4 - [ ( 4 - クロロフエニル ) メチル ] - 1 - ピペラジニル>プロボキシ> -3 - メチル - 4 - トリフルオロメチル - 2 H -1 - ペンプピラン - 2 - オン

1 - ペングピラン- 2 - オン
1 1 - (2,4 - ジヒドロキシフエニル) 2,2,2 - トリフルオローエタノン1 8.1 9
(87.8 ミリモル)、無水プロピオン酸 2 3.5
9(180.6 ミリモル)およびプロピオン酸ナトリウム 6.0 9(6 2.5 ミリモル)から成る協合物を8時間190℃に加熱し、その飲冷却しエタノールに添かし、およびブンモニアを、強

いアルカリ性反応まで加える。 3 ① 分間放便したが、 2 N HCM で酸性にし、塩化メチレンで抽出する。抽出物を健康ナトリウムで気染し、蒸発し、残波をトルオールから再結晶する。 収量: 1 6 1 ~ 1 6 2 ℃の融点を有する 7 - ヒドロキシ・3 - メチル・4 - トリフルオロメチル・2 B - 1 - ペングピラン・2 - オン 9.9 % (理験値の 4 6 %)。

2. 表駆化合物は、例1と同様にして、7-ヒドロキシ-3-メチル-4-トリフルオロメチル-2H-1-ペンダビラン-2-オンと3く4-[(4-クロロフエニル)メチル]-1-ビペラジニル>プロピルクロリドとの反応により得られる。

収量: ジ塩酸塩1 2.4 g (翅胸値の54 s)、 融点: 260°C (分解)。

例1と同様にして、7~ヒドロキシ・4-メ チル・2日・1-ペングピラン・2-オン・3 - カルポン数・エテルエステルおよび

a) 3-<4-[(4-0 pp 7 x = n) / f ル〕-1-ピペラジニル>プロピルクロリドか

化合物 フーくろーく4‐〔(4‐クロロフエ ニル ) メチル ] - 1 - ピペラジニル>プロポキ シ> - 4 - メチル - 2 B - 1 - ペンザビラン -2 - オン - 3 - カルポン酸 - エチルエステル 収率: 少塩酸塩 理論値の83%

融点:245℃(分辨)(含水エタノール) b) 3-<4-[(2-/ロロフエニル)メチ

ッン・4・メチル・2H・1・ペンザピラン・ 2 - オン - 3 - カルポン銀 - エチルエステルお T C

c) 3-(4-フエニル-1-ピペラジニル) プロビルクロリドから、

化合物 4-メチル・フ・くろ・(4-フエニ

ル 】 - 1 - ピペラジニル>プロピルクロリドか 化合物 7~く3~く4~〔(2~クロロフエ ニル ) メチル ] - 1 - ピペラジニル>プロポキ

メチル】・1 - ヒペラジニルンプロポキシン-4 - メナル - 2 日 - 1 - ペンプピラン - 2 - オ ン・3・カルポン酸

収率:ジヒドロクロリド・モノヒドレート、敵 点252~253℃(2)(含水エタノー ル ) 準論値の70%

」) 7‐く3‐く4‐〔(2‐タロロフエニル) , メチル ] - 1 - ビベラジニル>プロボキシ> -4-メチル・2 H・1 - ペンプピラン・2 - オ ン・3・カルポン数

1~ピペラジニル)プロポキシ3~2H~1~ ペンプピラン・2-オン・3-カルポン欧 d) 7-<3-<4-[(4-/ppフエニル) メチル〕 - 1 - ピペラジニル>プロボキシ> -4-フェニルメナル-28-1-ペンプピラン

- 2 - オン・3 - カルポン酸 がモノ塩酸塩として製造される。

融点:243~246℃、収率:恐論値の69

ル-1-ビペラジニル】プロポキシ>2m-1 - ペングピラン - 2 - オン - 3 - カルポン散 -エチルエステル

がそれぞれ製造される。

例1と同様にして

7 - く3 - く4 - [ ( 4 - クロロフエニル ) メ チル】‐1‐ピペラジニル>プロポキシ>~3 - シアノ・4 - メテル - 2m - 1 - ペンプピラ ン・2-オンが、

3 - シアノ - 7 - ヒドロキシ - 4 - メチル -2 H - 1 - ペングピラン - 2 - オンと 3 - < 4 - 〔(4-クロロフエニル)メチル〕 - 1 - ピ ペラジュルンプロピルクロリドとの反応により 製造される。

収率:ジマレイン酸塩 理論値の61多 敵点:170~171℃(分解) (メメノール)。

**併2と同様にして、相当するエチルエステル** の加水分解により、次のものが製造される:

**918** 

**フーくろ~く4‐〔(4‐クロロフエニル)**メ チル】 - 1 - ピペラジニルンプロポキシン - 4 - メチル - 2 H - 1 - ペンプピラン - 2 - オン - る - カルポン酸アミド

**フーくろーく4ー〔(4-クロロフエニル)** メチル】-1-ビペラジニル>プロポキシ>-4-メチル-28-1-ペンプピラン-2-オ ン - 5 - カルポン酸炉塩酸塩1 2.0 g ( 2 2 % リモル)、無水クロロホルム100點およびテ オニルクロリドろ68(0.3モル)から成る混 合物を、4時間60℃で批拌し、その祭後厚な 晶況が形成する。一晩中放置した後、蒸発乾潤 し、残准を無水エーテルとともに批拌する。欧 引進過および乾燥した後、ジ塩酸塩の形で、7 - くる - く4 - [ ( 4 - クロロフエニル ) メチ ル ] - 1 - ピペラジェル>プロポキシ> - 4 -メチル・2日・1 - ペンダピラン・2 - オン-3 - カルポン酸クロリド1 2.0 8 ( 超額値の

タフラ)が得られる。

敬点:257~259℃。

2. 表記化合物は、液状アンモニア中へ限塩化物を徐々に導入し、アンモニアの蒸発し会り、改造を後処理することにより得られる。これを治し、有機相を水で洗浄し、Na 2804 で乾燥する。 次いで、塩化メチレンを蒸発し去り、強強をエーテル中に耐かし、塩化水素含有エーテルの正よりジ塩酸塩が抗酸する。含水メタの収率で得られる。

融点:256~258℃。

この方法の別法は、数塩化物を、液体アンモニア中にでなく、ジオキサンおよび微アンモニア水から成る氷冷區合物に入れ、相当に後処理することから成る。

この別法により、次のものが製造される:
a) 7-く3-く4-[(4-クロロフエエル)
メチル ]-1-ピペラジニル>プロボキシ>-

3 - メチル - 2 H - 1 - ペンプピラン - 2 - オ ン - 4 - カルポン数アミド

**64 9** 

7 - く3 - く4 - [ ( 4 - クロロフエニル ) メチル ] - 1 - ピペラジニル> プロポキ シ> -4 - メチル - 2日 - 1 - ペンプピラン - 2 - オ ン - 3 - カルポン酸 - ジエチルアミド

ジェチルアミン 7.8 g (107ミリモル) および無水テトラヒドロフラン 30 wから成る氷冷剤液に、提押しながら、例8 a) により得られた酸塩化物(ジ塩酸塩の形で) 6.0 g (107ミリモル)を少量短加え、さらに 2 時間撹拌する。次いで蒸発機能し、蒸発残分をエタノール中に静解し、塩化水素含有エーテルの添加により、ジ塩酸塩を沈酸させる。数引渡過し、2 NHCs 数 5 を含有するメタノールから再結晶した後、数点 2 2 7~2 2 9 ℃を有するジェチルアミドジ塩酸塩 4.6 5 g (週陰値の 7 3 5 ) が得られる。

これと同様にして相当する酸塩化物およびジ

エケルアミンから、

融点 2 2 8 ~ 2 3 0 ℃を有する化合物 7 - < 3 ~ < 4 - ( ( 4 - クロロフエニル) メチル ) - 1 ~ とペラジニル> プロボキシ> - 4 ~ フエニルメチル - 2 H - 1 - ベングビラン - 2 ~ オン - 3 - カルボン欧 - ジエチルアミドが得られる。収率:理監道の 5 7 5。

**6**9 1 0

7 - < 3 - < 4 - ( ( 4 - クロロフエニル ) メチル ] - 1 - ピペラジニル>プロポキシ> -3 - ヒドロ中シメチル - 4 - メチル - 2 H - 1 - ペンザビラン - 2 - オン

0~+5℃の温度で、強力に提择しながら、水果化ホウ素ナトリウム5g(130 t リモル)および水50 w から成る 慰樹 核中へ、例8 a)により 得られた酸塩化物(ジ塩酸塩の形で)5g(9 t リモル)を少量宛加え、その酸強いね立ちが生じる。引続き0℃で1時間、盆温でさらに1時間投評し、その後希 HCL を用いて出るにする。 沈殿する 粘着性生成物を炭吸水果ナト

同様にして、相当する政塩化物から次のものが**製造される**:

a) 7-<3-<4-((4-9ロロフエニル) メチル ) - 1 - ピペラジニル> プロボキ シ> -3 - ヒドロキシメチル - 4 - フエニルメチル -2 B - 1 - ペンザピラン - 2 - オン および

b) 4-[(4-クロロ-フエニル)メチル]
- 7-く3-く4-((4-クロロフエニル)
- メチル] - 1-ピペラジニル>プロポキシ>
- 3-ヒドロキシメチル-2H-1-ベングピ
タン-2-オン。

the first of the second second

**90 1 1** 

7 - < 3 - < 4 - ( ( 4 - クロロフエニル ) メチル 3 - 1 - ピペラジニル>プロポキシ> 4 - フェニル - メチル - 2H - 1 - ペンザピラン - 2 - オン - 3 - カルポン酸 - エチルエステル a) 1-(2-ヒドロキシ・4-フエニルーメ チルオキシ・フエニル)・2 - フエニル・エタ ノン20.0g(63ミリモル)、メタンージカ ルポン酸 - ジェチルエステル 5 2.8 8 ( 0.3 3 モル)およびカリウム・5.プトキシド 6.0 % (5 1 ミリモル)から成る混合物を170℃で ・3 0分間挽拝し、次いで冷却し、トルオール中 に治筋する。不啓物を分離し、シリカゲルで処 題した後、帝族を蒸発する。 結晶性残滅をリグ ロインで疣酔し、次いでシクロヘキサンまたは 酢酸エステルから再結晶する。融点117~ 118℃を有する、4-フェニルメチル・7-フェニルメチルオキシ-2月-11-ペングピ ソ - 2 - オン - 3 - カルポン酸 - エテルエス テル 2 1.0 8 (理論値の 8 1 5 )が得られる。 b) a) により得られた生成物 2 0.0 g (4 8.3

ミリベル)を、エタノール200mはおよび無水ナトラヒドロフラン400m中に密解し、5%パラジウム活性炭1分を添加し、振とう器中で常圧で24時間水業添加する。放供を飲むない。 お品性残渣を熱酢酸エステル中へと、生じる結晶を吸引波通し、トルオールから再結晶で吸引波通し、トルオールから再結晶で吸引波通し、トルオールから再する7-ヒドロキシー4-フェニルメテルー2日-1-ペングピラン-2-オンー3ーカルポン酸-エテルエステル8.3分(理論値の53分)。

c) b) により得られた生成物を例1 と同様にして3-<4-((4-クロロフエニル)メテル]-1-ピペラジニル>プロピルクロリドと 反応させることにより、73%の収率で表記化 合物が、験点220~223℃(含水エタノー ル)を有する少塩酸塩として得られる。

**9**1 1 2

7-<3-<4-((4-0007 = 1 = 1 )

メチル ] - 1 - ビペラジニル>プロポヰシ> -4 - [ ( 4 - クロロフエニル)メチル ] - 2 H - 1 - ペンザビラン - 2 - オン - 3 - カルポン 酸

a) 1 - (2,4-ジヒドロ-フエニル) - 2 - ( 4 - ックロフエニル ) - エタノン 2 Q.Q # (76ミリモル)、メタンジカルポン散ジエチ エステル1 U5.6 y ( U.6 6モル ) およびカ リウム・も、プトキシド1 0g(89ミリモル) から成る混合物を、約10分間約210℃に加 熟し、過剰のメタンジカルポン酸 - ジェチルエ ステルを留去する。護赤色の品泥が生じる。真 空中で幾留メタンジカルポン酸エステルを留去 した後、希塩酸を加え、酢酸エステルを添加し 結晶が溶解するまで撹拌する。有機相を分離し Na 280。で乾燥し、蒸発繊縮する。シリカゲル **ノトルオールを用いて、全ての不能物がカラム** を去るまでクロマトグラフィーを実施し、次い で所刻の生成物をエーナルを用いて、カラムか ら洗出する。蒸発およびエタノールから再結晶

した後、融点167~169°0を有する、4-〔(4-クロロフエニル)メチル〕- 7 - ヒド ロ中シ-2H-1 - ペンザピラン - 2 - オン -5 - カルポン数エチルエステル1 0.5 g (型論 値の3 B f )が得られる。

- b) a) により得られた生成物を、 例1 と同様にして3-<4-[(4-クロロフェニル)メテル]-1-ピペラジニル>プロピルクロリドと反応させることにより、 扱配化合物のエテルエステルがジ塩酸塩として得られる。 収率: 型 胸値の73%、 触点: 228~229℃(含水エメノール)。
- c) 役配化合物は、 b) により得られたエチルエステルを例2と同様にして2 N NaOH およびエタノールから成る混合物を用いてケン化することにより得られる。ジ塩酸塩の収率:理論値の65%、酸点:245~248℃(含水アセトン)。

#### Ø1 1 3

例8、第1段と阿様にして、相当するカルボ

特開唱 61- 43183 (14)

ン飲から、クロロホルム中で塩化チオニルと反

応させることにより、次の化合物が得られる:

フーくる - く 4 - ((4 - クロロボール)

メチル] - 1 - ピペラジニル>プロボーシン・

- フエニルメチル・2日 - 1 - ペンプピラン・

2 - オン・3 - カルポン酸として。収率:週間値の

9 2 まないしは 7 - く 3 - く 4 - (4 - クロロフエニル)

- コエニル)メチル] - 1 - ピペラジニルンプロボーン - 4 - (4 - クロロフエニル)

- カルポン酸クロリド、酸点 2 7 7 ~ 2 8 2

\*\*このジ塩は出として。収率:母間値の 9 7 5。

例1 4

例 8 、別法 a ) と 阿様に して、 相当する.カル ポン 版 クロリドから 次のもの を 製造した:

7 - く3 - く4 - { ( 4 - クロロフエニル ) ステル ] - 1 - ピペラジニル>プロポキシ> -4 - フェニルメテル - 2 日 - 1 - ペンプピラン - 2 - オン - 3 - カルポン酸アミド、膨点 185

法で類粒状にした。顆粒にステアリン酸マグネックスを加え、混合物を圧縮成形して 0.1 2 8 の数体監督を変われる。

代理人 弁理士 矢 町 敬 雄 ( たか1名 ) ( と

~189℃のジ塩酸塩として。ジ塩酸塩 1水和物は、169~173℃で溶製する。収率: 週輪値の725。

ないしは

7 - く3 - く4 - [(4 - クロロフェニル)
メチル] - 1 - ピペラジニル>プロポキシ> 4 - [(4 - クロロフェニル)メチル] - 2 H
- 1 - ペングピラン - 2 - オン - 3 - カルポン
酸アミド、酸点204~207℃(含水アセト
ン)のジ塩聚塩として。収率:理論値の69%。
例15

競捌を製造した:各々の設剤は、例1の化合物10型を含有する。鋭剤は次の処方により製造した:

 例1の化合物
 1 0 8

 ラクトース
 8 0 9

 でんぷん
 2 9 9

 ステアリン酸マグネンウム
 1 9

 放送の化合物を根細に粉砕し、ラクトースお

よびでんぷんと混合した。混合物を、従来の方

第1頁の統き

**砂**発 明 者 ペーター・ノイベルト ドイツ連邦共和国ヴアインハイム・テレマンシュトラーセ

5

砂発 明 者 アンドロニキ・レツシ ドイツ連邦共和国マンハイム1・ヴェルダーシュトラーセ